

File downloaded on 2026-04-03

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000073088>

Latroxin Delta

Autorisert

- Deltamethrin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Latroxin Delta

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sau
storfe

Administrasjonsvei:

Påhelling

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.75 gram / 100.00 milliliter

Legemiddelform:

Påhellingsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Påhelling:

-

sau

- Slakt. 1 dag
- Melk. 12 time

-

storfe

- Slakt. 18 dag
- Melk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP53AC11

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i TyskBare tilgjengelig i TyskBare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Serumwerk Bernburg AG

Markedsføringsgodkjenningsdato:

13/10/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Serumwerk Bernburg AG

Ansvarlig myndighet:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Godkjenningsnummer:

400754.00.00

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/03/2013

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.